

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
19. Oktober 2006 (19.10.2006)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2006/108203 A2

(51) Internationale Patentklassifikation:

A61F 5/00 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT2006/000145

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. April 2006 (11.04.2006)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

A 601/2005 11. April 2005 (11.04.2005) AT

(71) Anmelder und

(72) Erfinder: LECHNER, Wolfgang [AT/AT]; Am Walde 3,
A-3441 Judenau/Pixendorf (AT).

(74) Anwalt: SONN & PARTNER PATENTANWÄLTE;
Riemergasse 14, A-1010 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,

AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH,
CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES,
FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE,
KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV,
LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI,
NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SH, SG,
SK, SL, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US,
UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG,
ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU,
TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,
EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC,
NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG,
CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

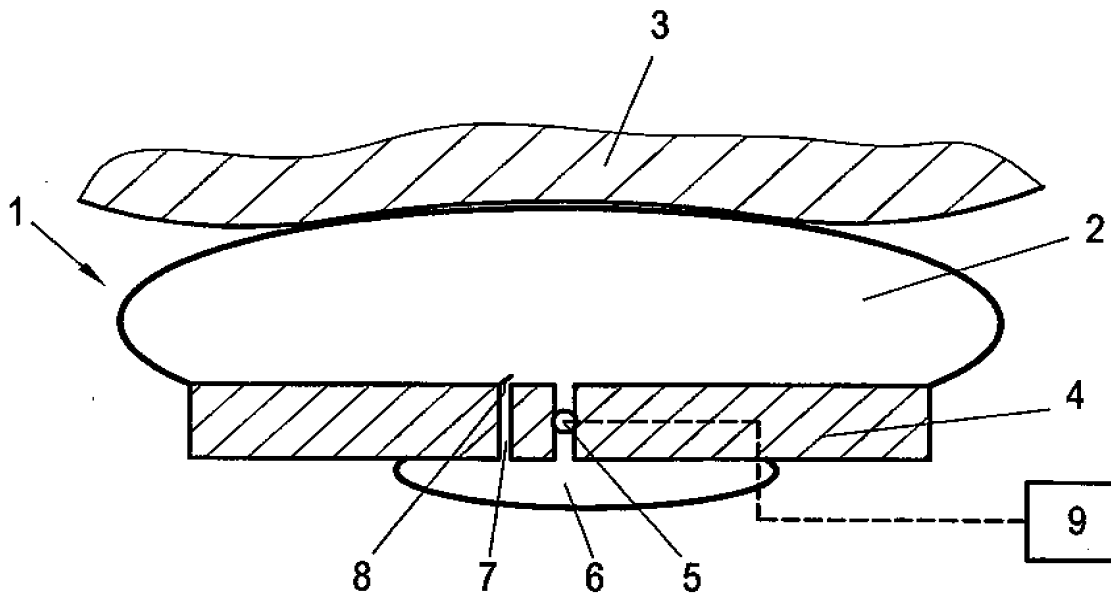
Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv)

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: CONTROLLABLE STOMACH BAND

(54) Bezeichnung: STEUERBARES MAGENBAND



(57) Abstract: The invention relates to a controllable stomach band (1) comprising a non-extendible rear (4) and a chamber (2) which is arranged on the stomach-side of the rear (4) and is used to control the restriction of the stomach by the supply or discharge of a liquid or a fluid into or out of the chamber (2). The aim of the invention is to create one such stomach band (2), with which, during a corresponding rise in pressure in the stomach-restricting chamber (2), triggered for example by the passage of a swallowed bolus, the stomach can be temporarily enlarged to enable the bolus to pass easily and liquid to flow out via the stomach opening. To this end, a pressure chamber (6) is provided outside the rear (4), said pressure chamber being connected to the stomach-restricting chamber (2) by means of a pressure valve (5).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

WO 2006/108203 A2

**Veröffentlicht:**

- ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein steuerbares Magenband (1) mit einem nicht dehnbaren Rücken (4) und einer Stoma-seitig vom Rücken (4) angeordneten Kammer (2) zur Steuerung der Stomaeingang durch Zu- bzw. Abfuhr von Flüssigkeit bzw. einem Fluid in die bzw. aus der Kammer (2). Zur Schaffung eines derartigen Magenbandes (2), bei dem bei entsprechendem Druckanstieg in der Stoma-einengenden Kammer (2), beispielsweise hervorgerufen durch die Passage eines geschluckten Bolus, dass das Stoma vorübergehend erweitert wird, wodurch der Bolus problemlos passieren und Flüssigkeit über den Stomaeingang abfließen kann, ist außerhalb des Rückens (4) eine Druckkammer (6) vorgesehen, welche über ein Druckventil (5) mit der Stoma-einengenden Kammer (2) verbunden ist.

Steuerbares Magenband

Die Erfindung betrifft ein steuerbares Magenband mit einem nicht dehnbaren Rücken und einer stomaseitig vom Rücken angeordneten Kammer zur Steuerung der Stomaeinengung durch Zu- bzw. Abfuhr von Flüssigkeit bzw. einem Fluid in die bzw. aus der Kammer.

Die Erfindung bezieht sich auf eine Weiterentwicklung des steuerbaren Magenbandes, wie es von mehreren Firmen in prinzipiell gleicher Bauform angeboten wird (z.B. Schwedenband der Fa. Obtech (Johnson & Johnson), Lapband der Fa. Bioenterics,...). Es handelt sich hierbei um ein zur Restriktion der Nahrungsaufnahme eingesetztes Band, das um den obersten Magenteil bzw. Ösophagus herum geschlungen und verschlossen wird.

Die WO 01/24742 A1 beschreibt ein Magenband, welches gürtelförmig um den Magen herumgelegt und befestigt wird. Eine Einstellung der Einengung des Stomas ist rein mechanisch durch Einengung des Bandes möglich.

Die US 4 592 339 A beschreibt ein Magenband, bei dem an der dem Magen zugewandten Seite des Bandes eine Kammer angeordnet ist, die mit Flüssigkeit aufgefüllt werden kann. Dadurch ist die Steuerung der Stomaweite möglich. Über einen subkutan eingenähten Port, der über einen Schlauch mit der Kammer des Magenbandes verbunden ist, kann eine Flüssigkeitsfüllung und Entleerung des Systems durchgeführt werden.

Die WO 03/020183 A1 zeigt ein Magenband, welches zur Schonung des Magens mit einem viskoelastischen Material umgeben ist.

Schließlich zeigt die WO 2005/009305 A1 ein Magenband, welches eine mechanisch bzw. elektrisch gesteuerte und bewirkte autoregulatorische Änderung der Stomaweite aufweist, um Probleme, die mit dem derzeit verwendeten Magenband auftreten, zu umgehen und bessere Langzeitergebnisse zu erreichen. Denn die derzeit verwendeten Magenbänder bringen zwar in der Mehrzahl der Fälle gute Langzeitergebnisse hinsichtlich Gewichtsreduktion und Patientenzufriedenheit, aber es gibt einige Probleme die besonders bei hoher Bandauffüllung in den Vordergrund treten. Viele Pati-

enten berichten dann über die unangenehme Erscheinung des Speichel-Erbrechens bzw. Herauswürgens, v.a. beim flachen Liegen. Speisereste können lange oberhalb des Stomas in der Speiseröhre verbleiben, hier zu gären beginnen und dadurch neben einem unangenehmen Mundgeruch eine Schleimhautreizung mit entsprechenden Schmerzen hervorrufen. Die ununterbrochen bestehende hohe Engstellung des Stomas führt im Verlauf von Monaten zu einer Schwächung der Ösophagussmotilität bzw. in einigen Fällen zu einer zunehmenden Ausdehnung der Speiseröhre, wodurch schließlich die Ösophagus-Sensibilität schwindet und die Bandwirkung verloren geht, was dann zu einer Gewichtszunahme trotz liegendem hoch aufgefülltem Magenband führt.

Die WO 2005/009305 A1 versucht das mit den derzeit verwendeten Magenbändern gegebene Problem dadurch auszuschalten, dass die eingestellte Stomaweite nicht ständig gleich bleibt, sondern sich in Abhängigkeit vom Bedarf autoregulatorisch verändert. Angestrebt wird hier eine zunehmende Stomaeinengung während des Essens, welche sich nach Abschluss der Nahrungsaufnahme wieder rückbildet.

Ausgehend vom Stand der Technik beim derzeit verwendeten Magenband und im Unterschied zur eben genannten Patentanmeldung WO 2005/009305 A1 zielt die Erfindung darauf ab, ein Magenband zu schaffen, bei dem bei entsprechendem Druckanstieg in der Kammer des Magenbandes ein vorübergehendes Weiterwerden des Stomas und damit ein Passieren des Bolus durch das Stoma ermöglicht wird. Ziel ist die Schaffung eines Magenbandes mit dynamischer Veränderung der Stomaweite.

Gelöst wird die erfindungsgemäße Aufgabe durch ein oben genanntes Magenband, bei dem außerhalb des Rückens eine Druckkammer vorgesehen ist, welche über ein Druckventil mit der Stomaeinengenden Kammer verbunden ist. Das Magenband wird in seiner Stomaweite so eng eingestellt, dass es für aufgenommene Nahrungsmittel kaum noch durchgängig ist. Die Ösophagusperistaltik befördert den Bolus in den kleinen Magenteil oberhalb des Bandes. Das enge Band bewirkt eine Abflussbehinderung für den Bolus. Dadurch entsteht ein hoher Intrabolusdruck der schließlich den Druck der peristaltischen Welle erreicht (40-80 mmHg).

Das erfindungsgemäße Druckventil wird beim Druckanstieg durch den Bolus geöffnet, ein Teil der Flüssigkeit aus der Stoma-einengenden Kammer des Magenbandes tritt in die Druckkammer über, wodurch das Stoma weiter wird und der Bolus passieren kann. Mit dem erfindungsgemäßen Magenband wird ein Verzögerungseffekt auf die Nahrungspassage bewirkt und für den Bandträger ein frühes Völlegefühl erreicht, und somit die aufgenommene Nahrungsmenge reduziert. Bei den derzeit zur Verfügung stehenden Magenbändern bleibt die eingestellte Stomaweite üblicherweise starr.

Vorteilhafterweise ist das Druckventil in seinem Öffnungsverhalten steuerbar ausgebildet. Durch entsprechende Adjustierung des Druckventils kann das Verhalten des Magenbandes verändert und an die individuelle Situation beim Patienten angepasst werden.

Gemäß einem weiteren Merkmal der Erfindung ist das Druckventil hinsichtlich der Druckhöhe, bei welcher das Druckventil öffnet, steuerbar ausgebildet.

Die Steuerung des Druckventils kann beispielsweise mechanisch durchgeführt werden.

Dabei ist es möglich, die mechanische Steuerung des Druckventils mittels Flüssigkeit bzw. einem Fluid vorzunehmen.

Ebenso kann die mechanische Steuerung des Druckventils über eine zweite Portkammer erfolgen, welche mittels eines Verbindungs-schlauchs mit dem Druckventil verbunden ist.

Schließlich kann die Steuerung des Druckventils auch elektronisch erfolgen.

Vorteilhafterweise ist die Druckkammer elastisch ausgebildet, so dass diese aufgrund ihrer elastischen Eigenschaften befähigt ist, Volumen unter einem erhöhten Druck zu speichern. Somit wird die bei Öffnung des Druckventils in den Druckbehälter abfließende Flüssigkeit bzw. das Fluid unter erhöhtem Druck in der Druckkammer zwischengespeichert.

Um zu ermöglichen, dass nach der Passage des Bolus wieder ein erhöhter Druck durch die Stoma-einengende Kammer auf den Magen ausgeübt wird, ist die Druckkammer über einen Rückflusskanal mit Rückschlagventil mit der Stoma-einengenden Kammer verbunden. So mit entleert sich die in der Druckkammer zwischengespeicherte Flüssigkeit bzw. das Fluid über den Rückflusskanal und das Rückschlagventil unmittelbar nach der Passage des Bolus wieder in die Stoma-einengende Kammer des Magenbandes, und der Ausgangszustand ist wieder hergestellt.

Vorteilhafterweise ist das Druckventil mit einer Einrichtung zur zeitlichen Steuerung verbunden. Dadurch ist es möglich, das Verhalten des Druckventils in Abhängigkeit der Zeit zu beeinflussen. Beispielsweise kann das Druckventil während der Nachtstunden so eingestellt werden, dass bereits bei einem geringen Druckanstieg die Stoma-einengende Kammer weiter wird und somit die Passage eines Bolus oder das Abfließen von Speichel ermöglicht. Demgegenüber kann der Druck, bei welchem das Druckventil öffnet, in den Morgenstunden, höher eingestellt werden, so dass die Nahrungsaufnahme in der Früh erschwert wird.

Wenn eine mit dem Druckventil verbundene Einrichtung zum Detektieren von peristaltischen Wellen vorgesehen ist, kann das Verhalten des Druckventils auch in Abhängigkeit der Nahrungsaufnahme beeinflusst und gesteuert werden. Beispielsweise kann zu Beginn eines Essvorgangs, d.h. bei den ersten durchlaufenden peristaltischen Wellen und damit Druckanstiegen das Druckventil bereits bei geringen Steigerungen des Druckes, beispielsweise von 30 mmHg, vollständig geöffnet werden, wodurch der Bolus problemlos passieren kann. Nach einigen Minuten werden höhere Öffnungsdrucke erforderlich und bzw. oder nur jeder zweite oder dritte Druckanstieg führt zu einer Öffnung des Druckventils. Der dadurch erzeugte Rückstau des Bolus bewirkt ein zunehmendes Völlegefühl. Erbrechen wird verhindert, indem die entstehenden hohen Drucke eine Öffnung des Druckventils bewirken, wodurch sich das Stoma erweitert und der Bolus passieren kann. Einige Minuten nach Beendigung der Mahlzeit nimmt das Druckventil wieder das Ausgangsverhalten an und öffnet bereits bei geringen Druckanstiegen. Die bei unvollständigem Abfluss des Bolus ausgelösten sekundären peristaltischen Wellen können die Speisereste zum

Abfließen bringen.

Wenn Stoma-seitig vom Rücken zumindest eine Hilfskammer vorgesehen ist, kann eine Anpassung des Magenbandes an die Dicke der Magenwand sowie die im Magenband zusätzlich eingeschlossene Menge an Fett und Bindegewebe, welche von Mensch zu Mensch verschieden ist, erfolgen. Durch Befüllung der zumindest einen Hilfskammer, kann der Basisdruck im Magenband eingestellt werden. Mit zunehmendem Füllvolumen der Hilfskammer steigt der Druck auch in der Stoma-einengenden Kammer an. Diese zumindest eine Hilfskammer ist in den Flüssigkeitskreislauf zwischen der Stoma-einengenden Kammer und der Druckkammer vorzugsweise nicht eingebunden.

Zur Einstellung des Basisdrucks ist die Stoma-einengende Kammer und bzw. oder die zumindest eine Hilfskammer vorzugsweise mit einem subkutan anzuordnenden Port verbunden. Über Befüllung des Ports mit Flüssigkeit oder einem Fluid bzw. Absaugen von Flüssigkeit aus dem Port kann der Basisdruck eingestellt werden. Selbstverständlich sind auch autonom arbeitende Ports, bei welchen die Flüssigkeit bzw. das Fluid von einem Reservoir in die Stoma-einengende Kammer bzw. die zumindest eine Hilfskammer verschoben wird, möglich.

Gemäß einer weiteren Ausführungsform der Erfindung ist die Druckkammer im oder neben dem Port angeordnet. Das bedeutet, dass die Druckkammer, welche über das Druckventil mit der Stoma-einengenden Kammer verbunden ist, nicht unbedingt in der Nähe des Rückens des Magenbandes angeordnet sein muss, sondern auch beispielsweise im oder neben dem subkutan angeordneten Port. Wenn das Druckventil bei geringstem Druck öffnet, hat das Magenband die Eigenschaft Druck-stabilisierend zu wirken. Der Anstieg des Drucks in der Stoma-einengenden Kammer wird in der Druckkammer aufgefangen und damit abgeschwächt. Die Charakteristik und somit die Eigenschaften des Magenbandes hängen von den elastischen Eigenschaften der Druckkammer ab.

Die Erfindung wird anhand der beigefügten Abbildungen näher erläutert.

Darin zeigen:

- Fig. 1 einen schematischen Querschnitt durch eine Ausführungsform eines Magenbandes vor Öffnung des Druckventils;
- Fig. 2 einen schematischen Querschnitt durch das Magenband gemäß Fig. 1 nach Flüssigkeitsverlagerung in die Druckkammer;
- Fig. 3 eine weitere Ausführungsform eines Magenbandes mit subkutan angeordnetem Port;
- Fig. 4 eine weitere Ausführungsform eines Magenbandes mit subkutanem Port und daneben angeordneter Druckkammer;
- Fig. 5 eine weitere Ausführungsform eines Magenbandes mit zu mindest einer Hilfskammer; und
- Fig. 6 eine schematische Darstellung eines implantierten Magenbandes mit subkutan angeordnetem Port und Sensoren zur Detektion peristaltischer Wellen sowie der Schluckaktivität des Patienten.

Fig. 1 zeigt einen Querschnitt durch ein Magenband 1 mit einer Flüssigkeits-gefüllten Kammer 2 und einem nicht dehnbaren Rücken 4. Die Flüssigkeits-gefüllte Kammer 2 liegt an der Magenwand 3 an, so dass der Magen in Abhängigkeit der Füllung der Kammer 2 mehr oder weniger eingeengt werden kann. Erfindungsgemäß ist die Stoma-einengende Kammer 2 über ein Druckventil 5 mit einer außerhalb des Rückens 4 angeordneten Druckkammer 6 verbunden. Über einen Rückflusskanal 7 mit einem Rückschlagventil 8 kann die Flüssigkeit aus der Druckkammer 6 wieder in die Stoma-einengende Kammer 2 zurückgeleitet werden. Anstelle einer Flüssigkeit kann theoretisch auch ein Gas als Füllung für die Kammer 2 verwendet werden.

Bei Druckanstieg in der Kammer 2 öffnet das Druckventil 5 und Flüssigkeit aus der Kammer 2 tritt in die Druckkammer 6 über. Die Druckkammer 6 kann elastisch ausgeführt sein und hat dadurch die Eigenschaft, die eingepresste Flüssigkeit unter erhöhtem Druck zu speichern. Damit wird das Stoma weiter, ein Bolus kann leichter passieren. Diese Situation ist in Fig. 2 dargestellt. Nach der Passage eines Bolus fällt der Druck in der Kammer 2 wieder ab, so dass die in der Druckkammer 6 unter erhöhtem Druck zwischengespeicherte Flüssigkeit über den Rückflusskanal 7 mit dem Rückschlagventil 8 wieder in die Kammer 2 zurückfließen

kann.

Das Druckventil 5 ist in seinem Öffnungsverhalten vorzugsweise steuerbar ausgebildet, wobei diese Steuerung mechanisch oder elektronisch erfolgen kann. Weiters kann das Druckventil 5 mit einer Einrichtung 9 zur zeitlichen Steuerung verbunden sein, wie in den Fig. 1 und 2 angedeutet. Dadurch kann das Druckventil 5 von der Tageszeit abhängig gesteuert werden. Beispielsweise kann der Druck, bei welchem das Druckventil 5 öffnet, während der Morgenstunden höher eingestellt werden, so dass die Nahrungsaufnahme in den Morgenstunden erschwert wird. Ebenso kann der Druck, bei welchem das Druckventil 5 öffnet, während der Nachtstunden reduziert werden, um zu erreichen, dass Speichel oder oberhalb des Stomas gestaute Speisereste das Stoma passieren und abgeführt werden können.

Fig. 3 zeigt eine Variante des erfindungsgemäßen Magenbandes 1, wobei die Stoma-einengende Kammer 2 über eine entsprechende Leitung 11 mit einem subkutan anzuordnenden Port 10 verbunden ist. Über Zuführung bzw. Abführung von Flüssigkeit über den Port 10 in bzw. aus der Stoma-einengenden Kammer 2, kann eine Anpassung des Magenbandes 1 an die jeweiligen Gegebenheiten vorgenommen werden.

Bei der Ausführungsvariante eines Magenbandes 1 gemäß Fig. 4 ist die Druckkammer 6 nicht unmittelbar hinter dem Rücken 4 sondern neben dem Port 10 angeordnet. Bei einem Anstieg des Drucks in der Stoma-einengenden Kammer 2 wird dieser über die Leitung 11 in den Port 10 weitergeleitet, wo bei Erreichen eines entsprechenden Drucks das Druckventil 5 öffnet und die Flüssigkeit in die Druckkammer 6 geleitet wird. Bei Reduktion des Drucks in der Stoma-einengenden Kammer 2 wird die Flüssigkeit wieder aus der Druckkammer 6 in den Port 10 geleitet. Dies kann beispielsweise durch ein spezielles Druckventil 5, welches in beide Richtungen funktioniert oder über einen Rückflusskanal, wie er in den Ausführungsformen gemäß den Fig. 1 bis 3 dargestellt wurde, erreicht werden.

Die Ausführungsform eines Magenbandes 1 gemäß Fig. 5 unterscheidet sich gegenüber der Variante gemäß Fig. 1 dadurch, dass

unterhalb der Stoma-einengenden Kammer 2 zumindest eine Hilfskammer 12 beispielsweise ringförmig angeordnet ist, welche über eine Leitung 11 mit einem subkutan anzuordnenden Port 10 verbunden ist. Über diese Hilfskammer 12 kann die Grundeinstellung des Drucks des Magenbandes 1 erfolgen. Die Hilfskammern 12 sind dabei nicht in den Flüssigkeitskreislauf zwischen der Stoma-einengenden Kammer 2 und der Druckkammer 6 eingebunden. Durch Zuführung bzw. Abführung von Flüssigkeit in den bzw. aus dem Port 10 kann eine Anpassung des Magenbandes 1 an die individuell unterschiedlichen Schichtdicken der Magenwand 3 und durch das Magenband 1 eingeschlossenes Fettgewebe erreicht werden.

Fig. 6 zeigt schematisch eine Anwendung des erfindungsgemäßen Magenbandes 1, welches den Eingang des Magens M des Patienten P umschließt. Über eine Leitung 11 ist die Stoma-einengende Kammer 2 (nicht dargestellt) des Magenbandes 1 mit einem subkutan anzuordnenden Port 10 verbunden, über welchen der Basisdruck, welcher das Magenband 1 auf die Magenwand ausübt, eingestellt werden kann. Das Druckventil 5 des Magenbandes 1 kann beispielsweise mit einer Einrichtung 13 zum Detektieren von peristaltischen Wellen verbunden sein, so dass in Abhängigkeit der peristaltischen Wellen bzw. der Essensaufnahme eine Steuerung des Druckventils 5 möglich wird. Ebenso kann das Druckventil 5 auch mit einem Sensor 14 zur Messung der Schluckaktivität verbunden sein. Die Verbindung zwischen dem Sensor 14 zur Messung der Schluckaktivität mit dem Druckventil 5 bzw. einer entsprechenden Elektronik (nicht dargestellt) kann beispielsweise über Funk erfolgen.

Patentansprüche:

1. Steuerbares Magenband (1) mit einem nicht dehnbaren Rücken (4) und einer Stoma-seitig vom Rücken (4) angeordneten Kammer (2) zur Steuerung der Stomaeinengung durch Zu- bzw. Abfuhr von Flüssigkeit bzw. einem Fluid in die bzw. aus der Kammer (2), dadurch gekennzeichnet, dass außerhalb des Rückens (4) eine Druckkammer (6) vorgesehen ist, welche über ein Druckventil (5) mit der Stoma-einengenden Kammer (2) verbunden ist.
2. Magenband (1) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Druckventil (5) in seinem Öffnungsverhalten steuerbar ausgebildet ist.
3. Magenband (1) nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass das Druckventil (5) hinsichtlich der Druckhöhe, bei welcher das Druckventil (5) öffnet, steuerbar ausgebildet ist.
4. Magenband (1) nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Steuerung des Druckventils (5) mechanisch erfolgt.
5. Magenband (1) nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass die mechanische Steuerung des Druckventils (5) mittels Flüssigkeit bzw. einem Fluid erfolgt.
6. Magenband (1) nach Anspruch 4 oder 5, dadurch gekennzeichnet, dass die mechanische Steuerung des Druckventils (5) über eine zweite Portkammer erfolgt, welche mittels eines Verbindungs-schlauchs mit dem Druckventil (5) verbunden ist.
7. Magenband (1) nach Anspruch 2 oder 3, dadurch gekennzeichnet, dass die Steuerung des Druckventils (5) elektronisch erfolgt.
8. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (6) elastisch ausgebildet ist, so dass diese aufgrund ihrer elastischen Eigenschaften befähigt ist, Volumen unter einem erhöhten Druck zu speichern.
9. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (6) über einen Rückflusskanal

- 10 -

(7) mit Rückschlagventil (8) mit der Stoma-einengenden Kammer (2) verbunden ist, so dass die in der Druckkammer (6) unter erhöhtem Druck gespeicherte Flüssigkeit wieder in die Stoma-einengende Kammer (2) zurückgeleitet werden kann.

10. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 9, dadurch gekennzeichnet, dass das Druckventil (5) mit einer Einrichtung (9) zur zeitlichen Steuerung verbunden ist.

11. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass eine mit dem Druckventil (5) verbundene Einrichtung (13) zum Detektieren von peristaltischen Wellen vorgesehen ist.

12. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass Stoma-seitig vom Rücken (4) zumindest eine Hilfskammer (12) vorgesehen ist.

13. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Stoma-einengende Kammer (2) und bzw. oder die zumindest eine Hilfskammer (12) mit einem subkutan anzuordnenden Port (10) verbunden ist.

14. Magenband (1) nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Druckkammer (6) im oder neben dem Port (10) angeordnet ist.

15. Magenband (1) nach einem der Ansprüche 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass ein Sensor (14) zur Messung der Schluckaktivität vorgesehen ist, welcher mit dem Druckventil (5) verbunden ist.

1 / 3

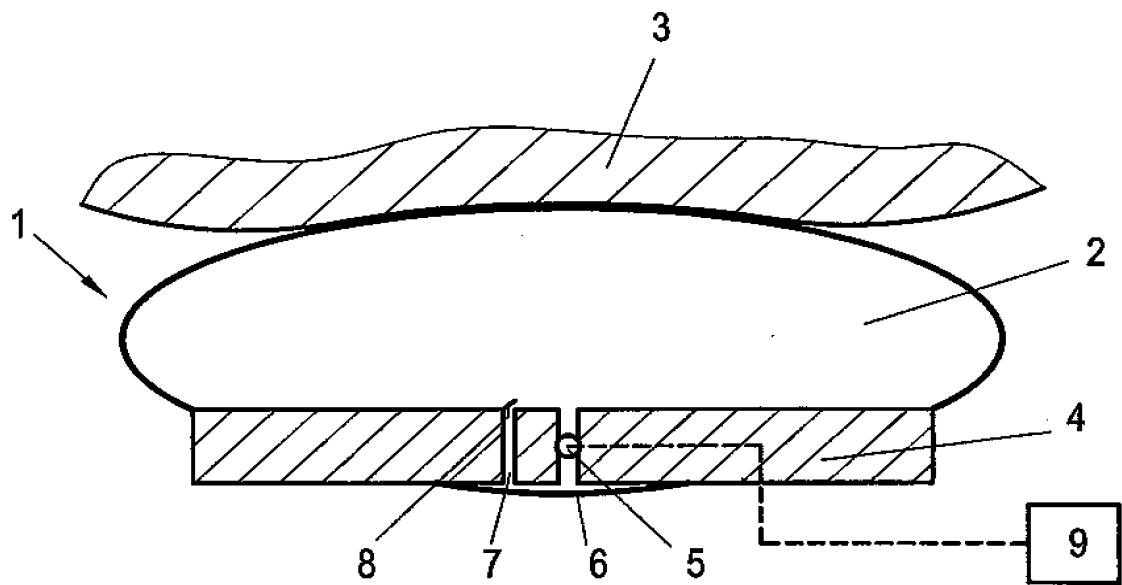


Fig. 1

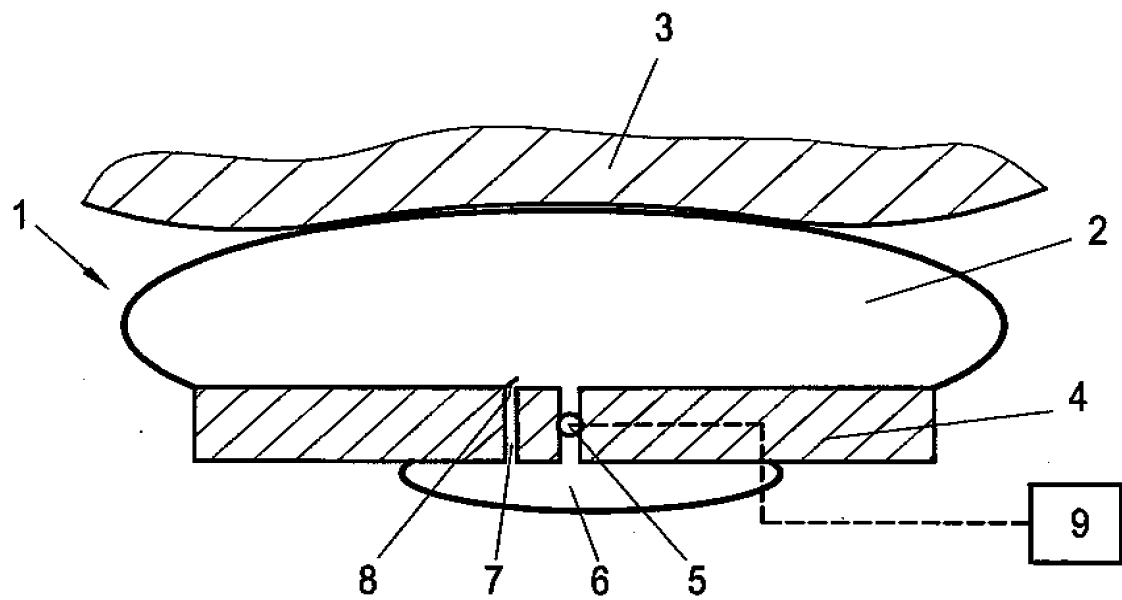


Fig. 2

2 / 3

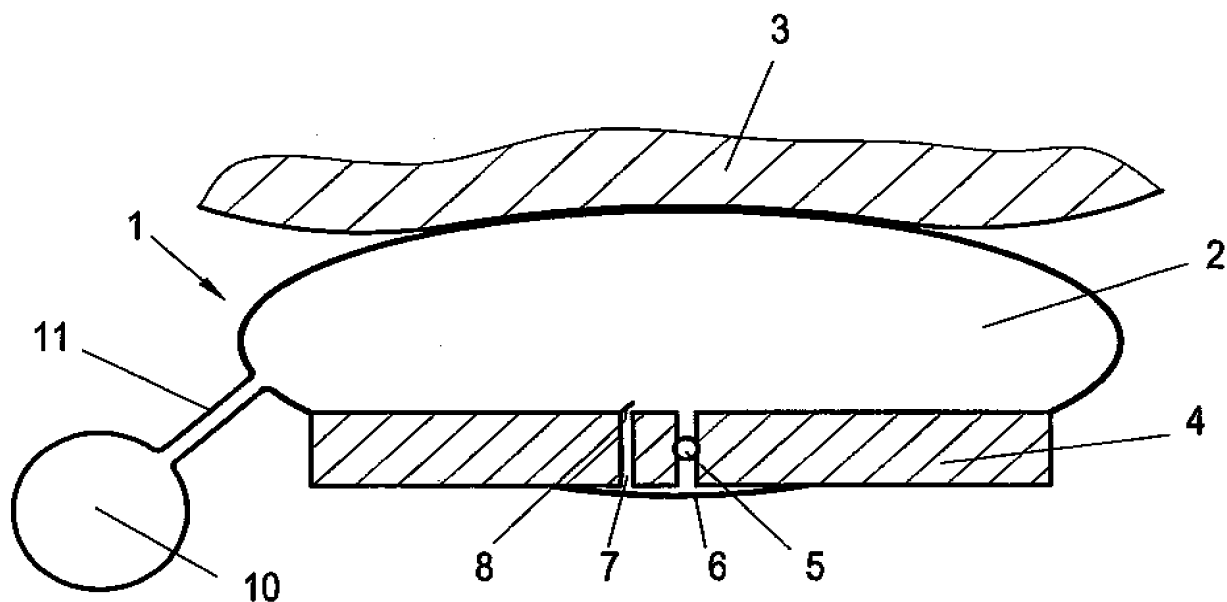


Fig. 3

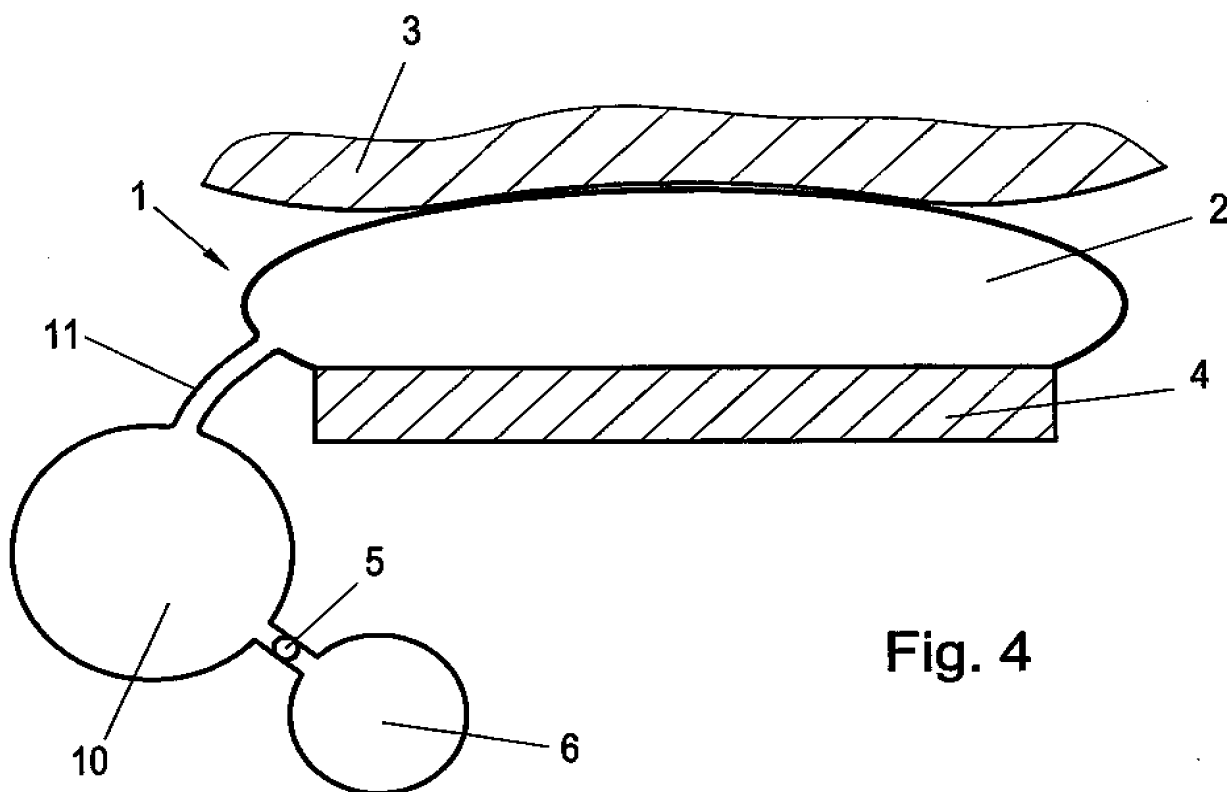


Fig. 4

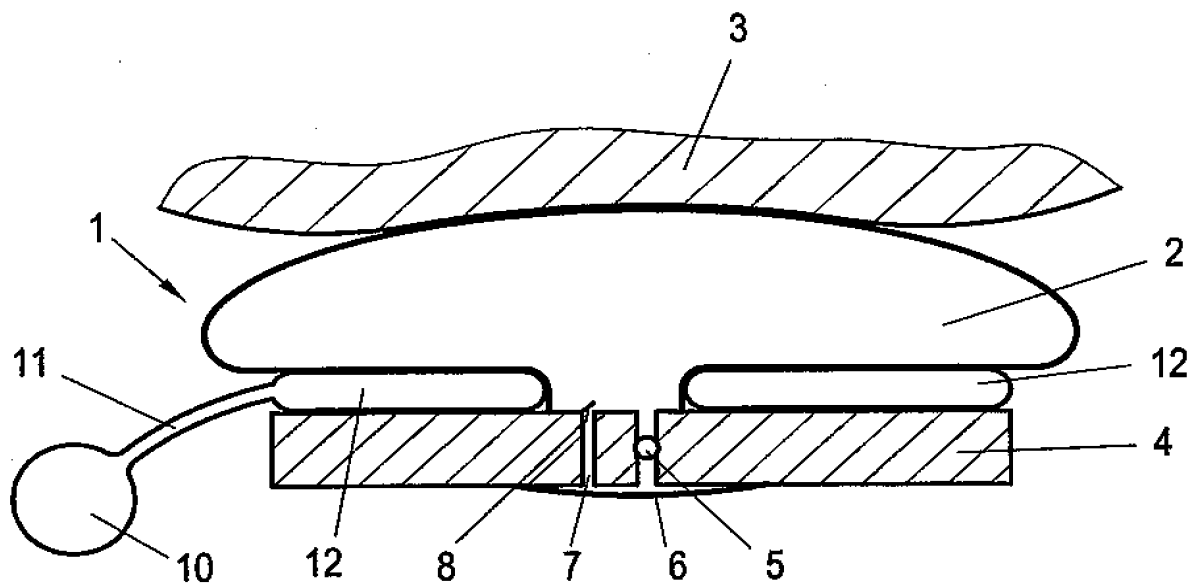


Fig. 5

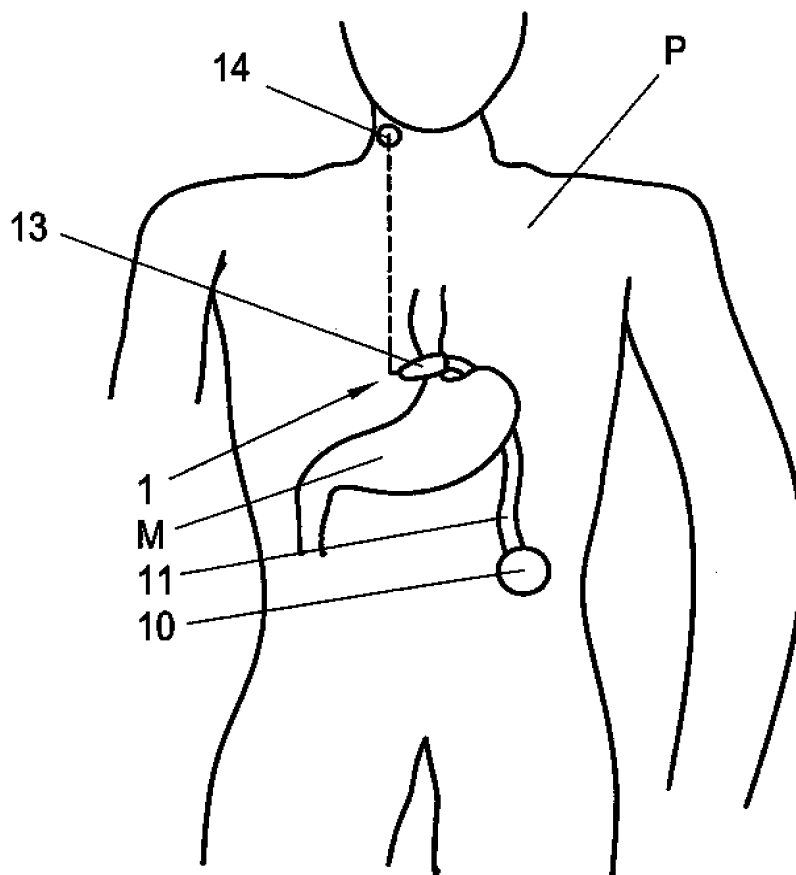


Fig. 6



(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



PCT

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
19. Oktober 2006 (19.10.2006)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2006/108203 A3

(51) Internationale Patentklassifikation:

A61F 5/00 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/AT2006/000145

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. April 2006 (11.04.2006)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

A 601/2005 11. April 2005 (11.04.2005) AT

(71) Anmelder und

(72) Erfinder: LECHNER, Wolfgang [AT/AT]; Am Walde 3, A-3441 Judenau/Pixendorf (AT).

(74) Anwalt: SONN & PARTNER PATENTANWÄLTE; Riemergasse 14, A-1010 Wien (AT).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,

AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, LY, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SI, SM, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), curasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

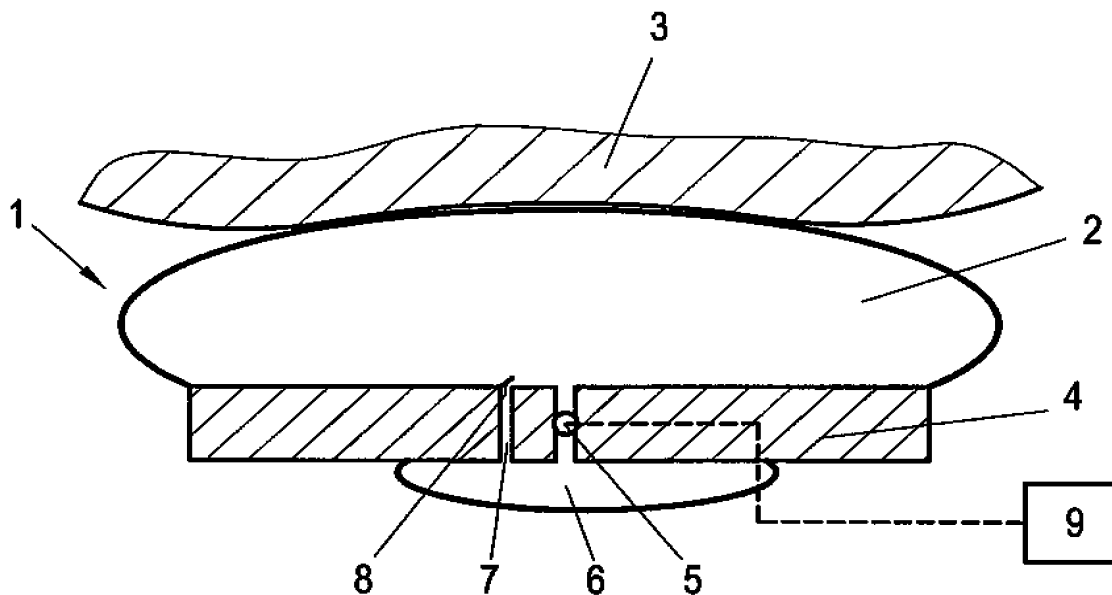
Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv)

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Titel: CONTROLLABLE STOMACH BAND

(54) Bezeichnung: STEUERBARES MAGENBAND



WO 2006/108203 A3

(57) Abstract: The invention relates to a controllable stomach band (1) comprising a non-extendable rear (4) and a chamber (2) which is arranged on the stomach-side of the rear (4) and is used to control the restriction of the stomach by the supply or discharge of a liquid or a fluid into or out of the chamber (2). The aim of the invention is to create one such stomach band (2), with which, during a corresponding rise in pressure in the stomach-restricting chamber (2), triggered for example by the passage of a swallowed bolus, the stomach can be temporarily enlarged to enable the bolus to pass easily and liquid to flow out via the stomach opening. To this end, a pressure chamber (6) is provided outside the rear (4), said pressure chamber being connected to the stomach-restricting chamber (2) by means of a pressure valve (5).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

**Veröffentlicht:**

— mit internationalem Recherchenbericht

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts:

29. März 2007

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein steuerbares Magenband (1) mit einem nicht dehnbaren Rücken (4) und einer Stoma-seitig vom Rücken (4) angeordneten Kammer (2) zur Steuerung der Stomaeingang durch Zu- bzw. Abfuhr von Flüssigkeit bzw. einem Fluid in die bzw. aus der Kammer (2). Zur Schaffung eines derartigen Magenbandes (2), bei dem bei entsprechendem Druckanstieg in der Stoma-einengenden Kammer (2), beispielsweise hervorgerufen durch die Passage eines geschluckten Bolus, dass das Stoma vorübergehend erweitert wird, wodurch der Bolus problemlos passieren und Flüssigkeit über den Stomaeingang abfließen kann, ist außerhalb des Rückens (4) eine Druckkammer (6) vorgesehen, welche über ein Druckventil (5) mit der Stoma-einengenden Kammer (2) verbunden ist.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/AT2006/000145

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
INV. A61F5/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
A61F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2005/009305 A (LECHNER) 3 February 2005 (2005-02-03) cited in the application the whole document	1-15
A	US 4 721 509 A (CRAGGS ET AL) 26 January 1988 (1988-01-26) the whole document	1-15
A	US 6 475 136 B1 (FORSELL PETER) 5 November 2002 (2002-11-05) the whole document	1-15
A	WO 2004/014245 A (INAMED MEDICAL PRODUCTS CORPORATION; COE, FREDERICK, L) 19 February 2004 (2004-02-19) the whole document	1-15
		-/-

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority, claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

Date of mailing of the international search report

29 December 2006

10/01/2007

Name and mailing address of the ISA/
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Germano, Alessandro

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/AT2006/000145

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 876 808 A (KLASAMED S.A) 11 November 1998 (1998-11-11) the whole document -----	1-15

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/AT2006/000145

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 2005009305	A 03-02-2005	AU 2004259137 A1 BR PI0412605 A CA 2532872 A1 EP 1648355 A1 KR 20060066065 A US 2006183967 A1		03-02-2005 26-09-2006 03-02-2005 26-04-2006 15-06-2006 17-08-2006
US 4721509	A 26-01-1988	DE 3680026 D1 EP 0202815 A2 GB 2174911 A JP 61268247 A		08-08-1991 26-11-1986 19-11-1986 27-11-1986
US 6475136	B1 05-11-2002	AU 764574 B2 AU 3258501 A BR 0108308 A CA 2397285 A1 CN 1509157 A EP 1255518 A2 MX PA02007708 A WO 0147435 A2		21-08-2003 09-07-2001 05-03-2003 05-07-2001 30-06-2004 13-11-2002 10-09-2004 05-07-2001
WO 2004014245	A 19-02-2004	AU 2002331070 A1 EP 1534162 A1		25-02-2004 01-06-2005
EP 0876808	A 11-11-1998	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT2006/000145

A. KLASIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

INV. A61F5/00

Nach der internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

A61F

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 2005/009305 A (LECHNER) 3. Februar 2005 (2005-02-03) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-15
A	US 4 721 509 A (CRAGGS ET AL) 26. Januar 1988 (1988-01-26) das ganze Dokument	1-15
A	US 6 475 136 B1 (FORSELL PETER) 5. November 2002 (2002-11-05) das ganze Dokument	1-15
A	WO 2004/014245 A (INAMED MEDICAL PRODUCTS CORPORATION; COE, FREDERICK, L) 19. Februar 2004 (2004-02-19) das ganze Dokument	1-15
		-/-

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen Siehe Anhang Patentfamilie

- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchebericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendeadatum des internationalen Rechercheberichts

29. Dezember 2006

10/01/2007

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Germano, Alessandro

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT2006/000145

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 876 808 A (KLASAMED S.A) 11. November 1998 (1998-11-11) das ganze Dokument -----	1-15

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT2006/000145

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 2005009305	A	03-02-2005		AU 2004259137 A1 BR PI0412605 A CA 2532872 A1 EP 1648355 A1 KR 20060066065 A US 2006183967 A1		03-02-2005 26-09-2006 03-02-2005 26-04-2006 15-06-2006 17-08-2006
US 4721509	A	26-01-1988		DE 3680026 D1 EP 0202815 A2 GB 2174911 A JP 61268247 A		08-08-1991 26-11-1986 19-11-1986 27-11-1986
US 6475136	B1	05-11-2002		AU 764574 B2 AU 3258501 A BR 0108308 A CA 2397285 A1 CN 1509157 A EP 1255518 A2 MX PA02007708 A WO 0147435 A2		21-08-2003 09-07-2001 05-03-2003 05-07-2001 30-06-2004 13-11-2002 10-09-2004 05-07-2001
WO 2004014245	A	19-02-2004		AU 2002331070 A1 EP 1534162 A1		25-02-2004 01-06-2005
EP 0876808	A	11-11-1998		KEINE		